



Holbergsgade 6
DK-1057 København K

T +45 7226 9000
F +45 7226 9001
M sum@sum.dk
W sum.dk

Folketingets Sundheds- og Forebyggelsesudvalg

Dato: 13. maj 2013
Enhed: Sundhedsjura og læ-
gemiddelpolitik
Sagsbeh.: SUMDRA
Sags nr.: 1301629
Dok nr.: 1203402

Folketingets Sundheds- og Forebyggelsesudvalg har den 25. marts 2013 stillet følgende spørgsmål nr. 512 (Alm. del) til ministeren for sundhed og forebyggelse, som hermed besvares endeligt. Spørgsmålet er stillet efter ønske fra Stine Brix (EL).

Spørgsmål nr. 512:

"Vil ministeren kommentere på, at Pfizer, producenten af Cytotec med det aktive stof misoprostol, anbefaler, at præparatet ikke bruges til igangsættelse af fødsler, jf. <http://www.b.dk/nationalt/pfizer-brug-ikke-misoprostol-til-foedende?>"

Endeligt svar:

Ved ansøgning om godkendelse af et lægemiddel med henblik på markedsføring angives et indikationsområde for brug af lægemidlet. Cytotec, med det aktive indholdsstof misoprostol, er godkendt til behandling af mavesår. En producent må ikke reklamere for anvendelse af et lægemiddel udenfor dets godkendte indikationsområde. Med baggrund heri er Pfizer's udmelding helt i overensstemmelse med reglerne.

Med venlig hilsen

Astrid Krag / Dorthe Rodian Arleth